



# Ramkhamhaeng Research Journal of Sciences and Technology

ปีที่ 20 ฉบับที่ 2 กรกฎาคม - ธันวาคม 2560 Vol. 20 No. 2 July - December 2017

- ระบบตรวจสอบการบุกรุกแบบปรับตัวได้โดยใช้ภาพเซตย่านจุดใกล้เคียง  
ร่วมกับตัวเรียนรู้จำแนกประเภท  
ไฟชูร์ย์ ศรีนิล สมบัติ ฟอยทอง และဓาราธัตัน พวงสุวรรณ ..... 1
- หอยทากживบนเกาะในจังหวัดชลบุรี (*Gastropoda: Prosobranchia; Pulmonata*)  
พงษ์รัตน์ ดำรงโรจน์วัฒนา รัชนีวรารณ อินุมะดัน ศศิภูษา พันธุ์พงศ์ และศราวรัตน์ ทานะมัย ..... 19
- ความหลากหลายและความซุกชุมของสัตว์หน้าดินบริเวณหญ้าทະเลพมนาง  
ที่มีการฟื้นฟู (*Halodule pinifolia*) ว่าตุ้งกระเบน จังหวัดจันทบุรี  
ชุตากา คุณสุข วิรัชร่อง กรณ์ทอัญญิกิจ นิสาชล สาดแก้ว และพงษ์ชัย ดำรงโรจน์วัฒนา ..... 27
- การศึกษาสารออกฤทธิ์ทางชีวภาพจากต้นระย়েম  
ธิติมา รุกข์ไชยศรีกุล สุวีต ใจดี ใจดี นักสุนทร ภารทิกุล เสาวลักษณ์ พงษ์เพ็จตร  
และรชต จันทนธรรมะภูล ..... 39
- การแปรรูปกล้วยเป็นครีมเทียม  
ราณี สุรากัญจน์กุล ปราณ อุ่นประเสริฐ และณริชี สุรากัญจน์กุล ..... 54

**วารสารวิจัยรามคำแหง**  
วิทยาศาสตร์และเทคโนโลยี



## ວາរສາຮວິຈີໍຢາມດຳແຫງ



## ฉบับวิทยาศาสตร์และเทคโนโลยี

ជ័តុមិន្ត

มหาวิทยาลัยรามคำแหง

ที่ปรึกษาระดับอธิการ ผู้ช่วยศาสตราจารย์ วุฒิศักดิ์ ลากาเรวิญทรพัร์ย์  
ผู้ช่วยศาสตราจารย์ ดร.บุญชาน ทองประบูร  
รองศาสตราจารย์ ดร.มณี อัชชวนันท์

บรรณาธิการ ผู้ช่วยศาสตราจารย์ พระชัย วงศ์วานิช

อธิการบดีมหาวิทยาลัยรับคำแหง  
รองอธิการบดีฝ่ายวิชาการและประกันคุณภาพ  
อดีตผู้อำนวยการสถาบันนิจัยและพัฒนา

## ผู้อำนวยการสถาบันวิจัยและพัฒนา

กองบรรณาธิการ

<b>สาขาวิชานโยบายและเทคโนโลยี</b>	ศาสตราจารย์ ดร.สันทิ อักษรแก้ว ศาสตราจารย์ ดร.ประสาท สีบัว ศาสตราจารย์ ดร.ฤกษ์ชนะ สารวิกร ศาสตราจารย์ ดร.อภิชาต สุขสำราญ ศาสตราจารย์ ดร.งามผ่อง คงคำพิพัย รองศาสตราจารย์ ดร.สุทธิน์ สุบินประเสริฐ รองศาสตราจารย์ ดร.อำนาจ มีเวที รองศาสตราจารย์ ดร.ชัยนรงค์ คันธพนิต รองศาสตราจารย์ ดร.มาเรีย นคร รองศาสตราจารย์ ดร.เจริญ นิติธรรมยง รองศาสตราจารย์ ดร.วรรณา ตั้งเจริญชัย รองศาสตราจารย์ ดร.สมเนก บุญเกิด รองศาสตราจารย์ ดร.ไทยกวาร เลิศวิทยาประดิษฐ์ ผู้ช่วยศาสตราจารย์ ดร.ธรรมศักดิ์ ปิมิน ผู้ช่วยศาสตราจารย์ ดร.วิมล จันทร์แจ่ม <sup>*</sup> ผู้ช่วยศาสตราจารย์ ดร.สุนันทา ใจนันทา ผู้ช่วยศาสตราจารย์ ดร.ปิติศานต์ ภรั่ว์มาตรา
-----------------------------------	---

สถาบันสิ่งแวดล้อมไทย  
มหาวิทยาลัยเทคโนโลยีสุรนารี  
มหาวิทยาลัยเทคโนโลยีสุรนารี  
มหาวิทยาลัยรามคำแหง  
มหาวิทยาลัยเกษตรศาสตร์  
มหาวิทยาลัยรามคำแหง  
มหาวิทยาลัยเชียงใหม่  
สถาบันคลังสมองแห่งชาติ  
มหาวิทยาลัยเกษตรศาสตร์  
จุฬาลงกรณ์มหาวิทยาลัย  
สถาบันเทคโนโลยีพระจอมเกล้าเจ้าคุณทหารลาดกระบัง  
มหาวิทยาลัยรามคำแหง  
จุฬาลงกรณ์มหาวิทยาลัย  
มหาวิทยาลัยรามคำแหง  
มหาวิทยาลัยรามคำแหง  
มหาวิทยาลัยเทคโนโลยีราชมงคลธัญบุรี

ສາຂາມນຸ່ງຍາສາສຕ່ຽນ  
ແລະສັງຄມສາສຕ່ຽນ

ສາຄສດຕາຈາරຍ ດຣ.ບົນຍາທານ ດອກເຮືອງ  
ສາຄສດຕາຈາරຍ ດຣ.ສຸກາງຄົກ ຈັນກວານີ້  
ຮອງສາຄສດຕາຈາරຍ ດຣ.ພົງຍິນສັກ ພັນຊູກາ  
ຮອງສາຄສດຕາຈາරຍ ດຣ.ເສານຍ ສີ່ພະວັນເນື້ນ  
ຮອງສາຄສດຕາຈາරຍ ດຣ.ຫຼູ້ພຶກ ພິພັນໂຄດີ  
ຮອງສາຄສດຕາຈາරຍ ດຣ.ຄຸນບັງໄງ້ ໄພເຫລາ  
ຮອງສາຄສດຕາຈາරຍ ດຣ.ພຣສູນ ທຸນນິວັນຕົກ  
ຮອງສາຄສດຕາຈາරຍ ບຸນປາ ບຸນຖືກພົມ  
ຮອງສາຄສດຕາຈາරຍ ອຸນຸກລຸ ພັດຕີ  
ຜູ້ໜ້າຍສາຄສດຕາຈາරຍ ເມນອງ ຕິສີບັນຢາ  
ຜູ້ໜ້າຍສາຄສດຕາຈາරຍ ດຣ.ບົງກອຮັດຕິ ເຄະໄກຮັດຕິ  
ຜູ້ໜ້າຍສາຄສດຕາຈາරຍ ດຣ.ຈຳຈາວນ ເບູນຍົງຕີ  
ຜູ້ໜ້າຍສາຄສດຕາຈາරຍ ດຣ.ກັກນີ້ວຽນ ກູ່ອາໄຫຍ້  
ຈາරຍ ດຣ.ກຣວິງວາ ສຽງພົກຈຳຈຳນັງ  
ຈາරຍ ດຣ.ສະຍົມພວງ ໂຍກາສຸມທອງ

# วารสารวิจัยรามคำแหง

ฉบับวิทยาศาสตร์และเทคโนโลยี



## ฝ่ายจัดทำ

ผู้ช่วยศาสตราจารย์ พรศัย วงศ์วานิช  
อาจารย์ ยิ่งยง เมฆลอย  
นางสาวสายพิณ ใจมัด  
นางอักนิกา ขัตภัย  
นางสาวฐนิตา ยิบพิกุล  
นางยุนัหพร กลั่นเจริญ  
นางสาวจิรา นาเดช  
นางสาวจิรุติการ งามข้า  
นายอิานาจ สิงห์ดาลกง  
นางสาวแพทริสิล เจริญสิทธิ์กองคำ  
นางบุปผา เอี่ยมจรูญ

ประธานฝ่ายจัดทำ  
กรรมการ  
กรรมการ  
กรรมการ  
กรรมการ  
กรรมการ  
กรรมการ  
กรรมการ  
กรรมการและเหตุภัย  
กรรมการและเลขานุการ  
กรรมการและผู้ช่วยเลขานุการ

การสารวิจัยรามคำแหง ฉบับวิทยาศาสตร์และเทคโนโลยี รับพิจารณาและตีพิมพ์บทความวิจัยสาขาวิชาด้านวิทยาศาสตร์และเทคโนโลยี

กำหนดเผยแพร่ ออก 2 ฉบับต่อปี ตั้งแต่เดือนมกราคม – เดือนมิถุนายน, เดือนกรกฎาคม – เดือนธันวาคม

การเผยแพร่ มอบให้ห้องสมุดหน่วยงานรัฐบาล สถาบันการศึกษาในประเทศ

## ข้อมูลการติดต่อ

ฝ่ายจัดทำ  
กองบรรณาธิการวารสารวิจัยรามคำแหง  
สถาบันวิจัยและพัฒนา มหาวิทยาลัยรามคำแหง  
อาคารสุโขทัย ชั้น 12 หัวหมาก บางกะปิ กรุงเทพฯ 10240  
โทร. 02-310-8696  
Email: ruresearch@ru.ac.th

## พิมพ์ที่

สำนักพิมพ์มหาวิทยาลัยรามคำแหง

- 
- บทความทุกบทความได้รับการตรวจความถูกต้องทางวิชาการโดยผู้ทรงคุณวุฒิ (peer review)
  - มีผู้ทรงคุณวุฒิจากภายนอกประจำกองบรรณาธิการมากกว่าร้อยละ 50
  - มีบทความจากนักวิชาการภายในกลุ่มตีพิมพ์ไม่น้อยกว่า 25% ทุกฉบับ
  - ข้อความและบทความในวารสารวิจัยรามคำแหงเป็นแนวคิดของผู้เขียน การตีพิมพ์บทความเข้าเป็นความรับผิดชอบของผู้เขียน ไม่ใช่ความคิดเห็นและความรับผิดชอบของคณะผู้จัดทำ บรรณาธิการ กองบรรณาธิการ และมหาวิทยาลัยรามคำแหง
  - กองบรรณาธิการไม่สงวนสิทธิ์การคัดลอก แต่ควรยังคงแสดงที่มา

# วารสารวิจัยรามคำแหง

ฉบับวิทยาศาสตร์และเทคโนโลยี



## บทบรรณาธิการ

วารสารวิจัยรามคำแหง ฉบับนี้ เป็นวารสารวิจัยของมหาวิทยาลัยรามคำแหง โดยสถาบันวิจัยและพัฒนา ซึ่งได้ก้าวเข้าสู่ปีที่ 20 ฉบับที่ 2 กุมภาพันธ์ – ธันวาคม 2560 ซึ่งผ่านการประเมินคุณภาพวารสารวิชาการที่อยู่ใน ฐานข้อมูล TCI (รอบที่ 3) ถูกจัดอัญมณีกลุ่มที่ 2

สถานการณ์บ้านเมืองในปัจจุบันเข้าสู่ช่วงเวลาของการเปลี่ยนผ่าน อันเป็นหัวเรียวหัวต่อที่สำคัญของ สังคมไทย ทุกภาคส่วนของสังคมกำลังเข้ามายึดบทบาทในการนำเสนอปรัชญา แนวคิด วิธีการในการขับเคลื่อน กระบวนการทางสังคม การเมือง และเศรษฐกิจของประเทศไทยให้เดินต่อไปตามครรลอง อัญมนีวิถีแห่งความหลากหลาย และความแตกต่างกันทางความคิด ความขัดแย้งทางการเมืองและสถานการณ์ที่เลวร้ายต่าง ๆ จะวนเวียนกลับมา เกิดขึ้นใหม่ตามกงล้อประวัติศาสตร์อีกหรือไม่นั้น ขึ้นอยู่กับความมากน้อยของสำนักวิชาการที่มีบทบาทสำคัญในการเสนอแนะแนวทาง ที่ถูกต้อง ผ่านทางการนำเสนอผลงานในรูปแบบต่าง ๆ อันเป็นแหล่งความรู้เพื่อรักษาในการตัดสินใจอยู่บนฐานทาง ความคิดทางวิชาการที่นำเชื่อถือ

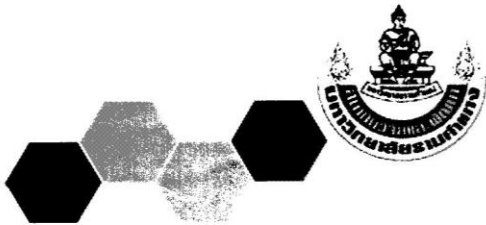
กองบรรณาธิการและฝ่ายจัดทำขอขอบพระคุณ ศูนย์ดัชนีการอ้างอิงวารสารไทย (TCI) กับความพยายาม ใน การรักษามาตรฐานวารสารในประเทศไทยให้คงอยู่ในระดับนานาชาติ อันเป็นความก้าวหน้าทางวิชาการที่สำคัญของ ประเทศไทย และขอขอบคุณนักวิชาการ นักวิจัย ที่ให้เกียรติ ให้ความสนใจและนำบทความอันทรงคุณค่าของท่าน มาตีพิมพ์ในวารสารวิจัยรามคำแหง และหวังเป็นอย่างยิ่งว่าจะได้รับความไว้วางใจเช่นนี้ตลอดไป

ขอขอบพระคุณ  
บรรณาธิการ

## การศึกษาสารออกฤทธิ์ทางชีวภาพจากต้นระย่อง

### Investigation on Bioactive Compounds from *Rauvolfia serpentina*

นิติมา รุกข์ไชยศรีกุล<sup>1</sup> สุวัต ใจคำย์สิริ<sup>2</sup> ณัฐพล อภิรัติกุล<sup>3</sup>  
เสาวลักษณ์ พงษ์โพธิ์ตร<sup>4</sup> และรชต จันมนต์ตระกูล<sup>2</sup>



#### บทคัดย่อ

การศึกษาองค์ประกอบทางเคมีจากส่วนเหนือดินของต้นระย่อง (*Rauvolfia serpentina*) สามารถแยกสารได้ 6 ชนิด คือ สารผสมของ  $\beta$ -sitosterol (1) และ stigmasterol (2), picrinine (3), yohimbine (4) และสารผสมของ E/Z-vallesiachotamine (5 และ 6) โดยสร้างขึ้นจากการทั้งหมดด้วยเทคนิคทางสเปกโทรสโคปี สารผสม 5 และ 6 สามารถแยกได้เป็นครั้งแรกจากพืชในสกุล *Rauvolfia* ส่วนสาร 3 สามารถแยกได้เป็นครั้งแรกจากพืชชนิดนี้ ได้นำสารที่แยกได้จากส่วนเหนือดินและรากของต้นระย่องมาทดสอบฤทธิ์ต้านเซลล์มะเร็ง ฤทธิ์ต้านจุลินทรีย์ และฤทธิ์ต้านอนุมูลอิสระ ในการทดสอบฤทธิ์ต้านเซลล์มะเร็งพบว่า rescidine (19) แสดงความเป็นพิษสูงสุดต่อเซลล์มะเร็งปากมดลูก (HeLa) ( $IC_{50}$  35.96  $\mu\text{g/ml}$ ) เซลล์มะเร็งลำไส้ใหญ่ (HT29) ( $IC_{50}$  43.66  $\mu\text{g/ml}$ ) และเซลล์มะเร็งเพาะเลี้ยงจากไตตัวอ่อนมนุษย์ (HEK293) ( $IC_{50}$  43.66  $\mu\text{g/ml}$ ) สำหรับการทดสอบฤทธิ์ต้านจุลินทรีย์พบว่า suaveoline (20) แสดงฤทธิ์สูงสุดในการต้านเชื้อบakterี methicillin-resistant *Staphylococcus aureus* (MRSA) SK-1 (MIC 200  $\mu\text{g/ml}$ ) และเชื้อยีสต์ *Cryptococcus neoformans* ATCC90113 flucytosine-resistant (CN90113) (MIC 64  $\mu\text{g/ml}$ ) และพบว่า sarpagine (23) แสดงฤทธิ์สูงสุดในการต้านอนุมูลอิสระ ( $IC_{50}$  29.25  $\mu\text{M}$ )

คำสำคัญ : ต้นระย่อง ฤทธิ์ทางชีวภาพ Apocynaceae *Rauvolfia serpentina*

#### ABSTRACT

Investigation of chemical constituents from the aerial part of *Rauvolfia serpentina* has led to the isolation of six compounds: a mixture of  $\beta$ -sitosterol (1) and stigmasterol (2), picrinine (3), yohimbine (4) and a mixture of E/Z-vallesiachotamine (5 and 6). The structures of all compounds were elucidated by spectroscopic techniques. A mixture of 5 and 6 was identified for the first time from the genus *Rauvolfia*, whereas compound 3 was identified for the first time from this species. The isolated compounds from the aerial part and the root of *R. serpentina* were evaluated for their cytotoxic, antimicrobial and antioxidant

<sup>1</sup> รองศาสตราจารย์ ภาควิชาเคมี คณะวิทยาศาสตร์ มหาวิทยาลัยรามคำแหง

<sup>2</sup> นักศึกษาปริญญาโท ภาควิชาเคมี คณะวิทยาศาสตร์ มหาวิทยาลัยรามคำแหง

<sup>3</sup> อาจารย์ ภาควิชาเคมี คณะวิทยาศาสตร์ มหาวิทยาลัยศรีนครินทรวิโรฒ

<sup>4</sup> รองศาสตราจารย์ ภาควิชาจุลชีววิทยา คณะวิทยาศาสตร์ มหาวิทยาลัยสงขลานครินทร์

activities. Regarding cytotoxicity, rescidine (19) exhibited the highest activity against human cervical epithelial adenocarcinoma (HeLa) ( $IC_{50}$  35.96  $\mu\text{g/ml}$ ), human colon adenocarcinoma (HT29) cell lines ( $IC_{50}$  43.66  $\mu\text{g/ml}$ ), and human embryonic kidney (HEK293) cell ( $IC_{50}$  43.66  $\mu\text{g/ml}$ ). Suaveoline (20) showed the highest antibacterial activity against methicillin-resistant *Staphylococcus aureus* (MRSA) SK-1 (MIC 200  $\mu\text{g/ml}$ ) and the highest anti-yeast activity against *Cryptococcus neoformans* (CN90113) (MIC 64  $\mu\text{g/ml}$ ), whereas sarpagine (23) showed the highest antioxidant activity ( $IC_{50}$  29.25  $\mu\text{M}$ ).

**Keywords :** Apocynaceae, bioactivities, *Rauvolfia serpentina*, rayom

## บทนำ

ระย่องมีชื่อวิทยาศาสตร์ว่า *Rauvolfia serpentina* Benth. ออยในวงศ์ Apocynaceae เป็นไม้พุ่มขนาดเล็ก ลำต้นมีความสูงไม่เกิน 60 เซนติเมตร เป็นลักษณะเปลือกเป็นสีขาว และมีหนามยางสีขาว ดอกเป็นช่อสีขาว ชมพู หรือสีแดง ลักษณะดอกคล้ายดอกเข็ม ในออกเป็นคู่ตรงข้ามกัน ลักษณะใบเป็นรูปรีแกมรูปหอกตรงปลายใบแหลม ผลอ่อนเป็นสีเขียว ส่วนผลสุกเป็นสีดำ สรรพคุณทางยา ของระย่อง راكเป็นยาลดความดันและช่วยระงับอาการ ปวด โดยมี reserpine ซึ่งเป็นสารหลักเป็นตัวที่ออกฤทธิ์มากที่สุด เป็นยาแก้ประสาท รักษาอาการ ไข้ทับสะ肚 รักษาอาการห้องเดิน โรคบิด ยาต้มจากราก ช่วยขับปัสสาวะ เพิ่มการบีบตัวของกระเพาะปัสสาวะ และขับพยาธิ นำจากใบใช้เป็นยารักษาโรคแก้วตัวม้า (วิทย์, 2548)

พืชในสกุล *Rauvolfia* พบร่วมอยู่ทั่วไปในป่า ดิบชื้น มีอยู่ประมาณ 85 ชนิดในโลก ในประเทศไทยมี เพียง 5 ชนิดได้แก่ ระย่องหลวง (*Rauvolfia cambodiana*) ระย่องใบบาง (*R. micrantha*) ระย่อง (*R. serpentina*) ระย่องตีนเป็ด (*R. sumatrana*) และระย่องใหญ่ (*R. verticillata*) (Smitinand, 2001) แต่ที่ใช้เป็นพืช สมุนไพรมีเพียง 3 ชนิด คือ ระย่อง ระย่องหลวง และ ระย่องใหญ่ สมุนไพรทั้งสามชนิดมีสรรพคุณคล้ายๆ กัน เป็นที่ทราบกันว่าพืชในสกุลนี้หลายชนิดถูกนำมาใช้เป็น ยารักษาโรคต่างๆ โดยเฉพาะโรคความดันโลหิตสูง และ โรคเกี่ยวกับระบบส่วนกล้าม จึงทำให้พืชในสกุล *Rauvolfia* ได้รับความสนใจศึกษา กันเพิ่มมากขึ้น จากการศึกษา วรรณกรรมทางเคมีของพืชในสกุล *Rauvolfia* พบร่วม

องค์ประกอบหลักคือสารกลุ่มอินโดลอลอคอลอยด์ที่มี โครงสร้างที่หลักหลายสารกลุ่มนี้มีฤทธิ์ทางชีวภาพ และสรรพคุณทางยาที่น่าสนใจ เช่นฤทธิ์ต้านมะเร็ง (anticancer activity) (Bemis et al., 2006) ฤทธิ์ต้านมาลาเรีย (antimalaria activity) (Wright et al., 1996) ลดความดัน (antihypertensive property) (Abele et al., 2003) ระงับประสาท (sedative property) (Neuss, 1980)

มีรายงานการศึกษาองค์ประกอบทางเคมีของ รายการย่อง พบนอินโดลอลอคอลอยด์หลายกลุ่ม ได้แก่ กลุ่ม yohimbine, กลุ่ม heteroyohimbine, กลุ่ม ajmaline และ กลุ่ม sarpagine แต่มีการศึกษาฤทธิ์ทางชีวภาพ ของสารที่แยกได้ค่อนข้างน้อย (Siddiqui et al., 1985 a,b, 1987 a-e; Hanhinen and Lounasmaa, 2001; Wachsmuth and Matusch, 2002; Itoh et al., 2005) และเมื่อเร็วๆ นี้ Rukachaisirikul et al. (2017) ได้รายงานการแยกสาร ใหม่ในกลุ่ม ajmaline 1 ชนิดคือ 21-O-methylisoajmaline และสารที่เคยพบมาแล้วอีก 21 ชนิด คือ 6'-O-(3,4,5-trimethoxybenzoyl) glomeratose A, ajmaline, isoajmaline, (+)-tetraphyllicine, yohimbine, reserpine, reserpinine, loganic acid, 7-deoxyloganic acid,สารผสมของ  $\beta$ -sitosterol และ stigmasterol, tetrahydroralstonine, venoterpine, 3-*epi*- $\beta$ -yohimbine, methyl 3,4,5-trimethoxy-*trans*-cinnamate, สารผสมของ  $\beta$ -sitosterol 3-O- $\beta$ -D-glucopyranoside และ stigmasterol 3-O- $\beta$ -D-glucopyranoside, rescidine, suaveoline, 3-hydroxysarpagine และ sarpagine จากรายงาน แสดงฤทธิ์ขยายหลอดเลือดสูงสุด (vasorelaxant activity) ( $EC_{50}$  0.05  $\mu\text{M}$ )

คือมีฤทธิ์มากกว่าสารมาตรฐานอะซีติลโคเลอินประมาณ 1.6 เท่า และ suaveoline แสดงฤทธิ์สูงสุดในการยับยั้งการทำงานของเอนไซม์โคลีนอे�สเทอเรส (anticholinesterase activity) ( $IC_{50}$  15.58  $\mu M$ ) สำหรับทความนี้จากรายงาน การสกัดแยกสารจากส่วนเนื้อดินของระยองซึ่งมีผู้ทำการศึกษาน้อย และทำการทดสอบฤทธิ์ความเป็นพิษต่อเซลล์มะเร็ง (cytotoxic activity) ฤทธิ์ด้านเชื้อ-จุลทรรศ์ (antimicrobial activity) และฤทธิ์ด้านอนุมูลอิสริยะ (Antioxidant activity) ของสารบริสุทธิ์ที่สกัดได้จากส่วนเนื้อดินและรากของระยอง

## วิธีดำเนินการวิจัย

### 1. การสกัดสารและการแยกสาร

นำส่วนเนื้อดินที่แห้งและบดจนละเอียดแล้ว (404.4 g.) มาแช่ในเอกสาร เอทิลอะซีเตต และเมทานอล ตามลำดับที่อุณหภูมิห้อง จากนั้นกรองด้วยกระดาษและนำไปประเทยภายใต้ความดัน ได้สารสกัดชั้นเอกสาร สารสกัดชั้นเอทิลอะซีเตต และสารสกัดชั้นเมทานอล ตามลำดับ

นำสารสกัดชั้นเอกสาร (21.3 g.) มาแยกด้วยคอลัมน์โครมาโตกราฟี (ใช้ชิลิกาเจล และใช้ระบบชีวเอกสาร-เอทิลอะซีเตต โดยเพิ่มปริมาณของตัวทำละลายที่มีขั้นมากกว่าขั้นเรื่อยๆ) รวมกลุ่มได้ 8 กลุ่ม (H1-H8) นำกลุ่ม H4 (2.27 g.) มาแยกต่อด้วยคอลัมน์โครมาโตกราฟี (ใช้ชิลิกาเจล และใช้ระบบชีวเอกสาร-เอทิลอะซีเตต 80:20) ได้สารผสมระหว่าง  $\beta$ -sitosterol (1) และ stigmasterol (2) (45.1 mg.)

นำสารสกัดชั้นเอทิลอะซีเตต (7.2 g.) มาแยกด้วยคอลัมน์โครมาโตกราฟี (ใช้ชิลิกาเจลและใช้ระบบชีวเอกสาร เอกเซน-เอทิลอะซีเตต เอทิลอะซีเตต-เมทานอล และเมทานอล โดยเพิ่มปริมาณของตัวทำละลายที่มีขั้นมากกว่าขั้นเรื่อยๆ) รวมกลุ่มได้ 7 กลุ่ม (E1-E7) นำกลุ่ม E4-E6 มาแยกต่อด้วยคอลัมน์โครมาโตกราฟี หลายครั้ง แต่ไม่สามารถแยกสารบริสุทธิ์ได้

นำสารสกัดชั้นเมทานอล (37.7 g.) มาแยกด้วยคอลัมน์โครมาโตกราฟี (ใช้ Sephadex LH-20 และใช้ระบบชีวเมทานอล-ไดคอลอโรเมเทน 60:40) รวมกลุ่ม

ได้ 4 กลุ่มย่อย (M1-M4) กลุ่ม M2 (8.8 g.) ถูกนำมาแยกด้วยคอลัมน์โครมาโตกราฟี (ใช้ชิลิกาเจล และใช้ระบบชีวไดคอลอโรเมเทน-เมทานอล 97:3) รวมกลุ่มได้ 8 กลุ่มย่อย (M2.1-M2.8) นำกลุ่ม M2.3 (1.8 g.) มาทำให้บริสุทธิ์ด้วยคอลัมน์โครมาโตกราฟี (ใช้ Sephadex LH-20 และใช้ระบบชีวเมทานอล-ไดคอลอโรเมเทน 70:30) รวมกลุ่มได้ 3 กลุ่มย่อย (M2.3.1-M2.3.3) นำกลุ่ม M2.3.1 (40 mg.) มาแยกด้วยคอลัมน์โครมาโตกราฟี 2 ครั้ง (ใช้ชิลิกาเจล ใช้ระบบชีวไดคอลอโรเมเทน-เมทานอล ครั้งแรก ใช้อัตราส่วน 99.5:0.5 ส่วนครั้งที่สองใช้อัตราส่วน 97:3) ได้ picrinine (3) (3.6 mg.) กลุ่ม M2.3.2 (1.45 g.) ถูกนำมาแยกด้วยคอลัมน์โครมาโตกราฟีเหมือนกลุ่ม M2.3.1 ได้ yohimbine (4) (9.6 mg.) นำกลุ่ม M2.5 (1.19 g.) มาทำให้บริสุทธิ์ด้วยคอลัมน์โครมาโตกราฟี 3 ครั้ง (ใช้ชิลิกาเจล และใช้ระบบชีวไดคอลอโรเมเทน-เมทานอล 90:10) ได้สารผสม E/Z-vallesiachotamine (5 และ 6) (4.5 mg.)

สารผสม 1 และ 2 เป็นpigments จากการเปรียบเทียบ  $^1H$  NMR สเปกตรัมกับข้อมูลที่มีผู้รายงานไว้ (Chaturvedula and Prakash, 2012) และเปรียบเทียบ TLC กับสาร authentic สรุปได้ว่าสาร 1 และ 2 คือสารผสมระหว่าง  $\beta$ -sitosterol และ stigmasterol;  $^1H$ -NMR ( $CDCl_3$ , 400 MHz):  $\delta$  0.65, 0.67, 0.78, 0.82, 0.98 และ 1.22 (สัญญาณละ 3H, s,  $6 \times CH_3$ ), 3.50 (1H, m, H-3), 4.99 (1H, dd,  $J = 15.0, 8.6$  Hz, H-23 ของ stigmasterol), 5.12 (1H, dd,  $J = 15.0, 8.6$  Hz, H-22 ของ stigmasterol), 5.33 (1H, br s, H-6).

สาร 3 เป็นpigments อยู่ใน  $[\alpha]_D^{27} -16.8^\circ$  (c 0.34,  $CHCl_3$ ) (lit.  $[\alpha]_D -42^\circ$ ,  $CHCl_3$ ) (Chatterjee et al., 1965); จากการวิเคราะห์ข้อมูล 1D และ 2D NMR และการเปรียบเทียบกับข้อมูล NMR ที่มีผู้รายงานไว้ (Batista et al., 1996) สรุปได้ว่าสาร 3 คือ picrinine;  $^1H$  NMR ( $CDCl_3$ , 400 MHz):  $\delta$  1.46 (3H, d,  $J = 5.8$  Hz, H-18), 1.84 (1H, br d,  $J = 11.4$  Hz, Ha-14), 2.13 (1H, dt,  $J = 11.4, 3.6$  Hz, Hb-14), 2.25 (1H, dd,  $J = 13.6, 2.0$  Hz, Ha-6), 2.42 (1H, d,  $J = 3.2$  Hz, H-16), 3.10 (1H, d,  $J = 17.6$  Hz, Ha-21), 3.27

(1H, br s, H-15), 3.40 (1H, d,  $J = 13.6$  Hz, Hb-6), 3.63 (3H, s, COOCH<sub>3</sub>), 3.76 (1H, br d,  $J = 17.6$  Hz, Hb-21), 3.88 (1H, d,  $J = 4.8$  Hz, H-3), 4.84 (1H, br s, H-5), 5.27 (1H, s, -NH), 5.40 (1H, br q,  $J = 5.8$  Hz-19), 6.74 (1H, d,  $J = 7.6$  Hz, H-12), 6.77 (1H, t,  $J = 7.6$  Hz, H-10), 7.06 (1H, d,  $J = 7.6$  Hz, H-11), 7.11 (1H, d,  $J = 7.6$  Hz, H-12); <sup>13</sup>C NMR (CDCl<sub>3</sub>, 100 MHz): 12.7 (C-18), 25.8 (C-14), 30.9 (C-15), 40.2 (C-6), 46.2 (C-21), 51.1 (C-7), 51.4 (COOCH<sub>3</sub>), 51.7 (C-16), 52.0 (C-3), 87.3 (C-5), 106.2 (C-2), 110.6 (C-12), 120.8 (C-10, 19), 125.0 (C-9), 128.8 (C-11), 135.0 (C-8), 135.4 (C-20), 147.4 (C-13), 172.3 (C-17); ESMS (+ve): m/z (% rel. Intensity) 339.8 [M+H]<sup>+</sup> (100).

สาร 4 เป็นผงสีเหลืองอ่อน [ $\alpha$ ]<sub>D</sub><sup>29</sup> +57.2° (c 1.34, MeOH) (lit. [ $\alpha$ ]<sub>D</sub><sup>25</sup> +57.8°, MeOH) (Torres et al., 2013); จากการวิเคราะห์ข้อมูล 1D และ 2D NMR และการเปรียบเทียบกับข้อมูล NMR ที่มีผู้รายงานไว้ (Clivio et al., 1991; Torres et al., 2013) สรุปได้ว่าสาร 4 คือ yohimbine; <sup>1</sup>H NMR (CDCl<sub>3</sub> + 3 หยดของ CD<sub>3</sub>OD, 400 MHz):  $\delta$  1.24 (1H, q,  $J = 11.8$  Hz, Ha-14), 1.35 (1H, m, Ha-19), 1.50 (2H, Ha-19, H-20)<sup>a</sup>, 1.51 (1H, Ha-18)<sup>a</sup>, 1.91 (1H, Hb-18)<sup>b</sup>, 1.95 (1H, H-15)<sup>b</sup>, 2.04 (1H, br d, Hb-14), 2.15 (1H, t,  $J = 10.4$  Hz, Ha-21), 2.28 (1H, dd,  $J = 11.6$ , 1.6 Hz, H-16), 2.55 (1H, td,  $J = 10.8$ , 4.2 Hz, Ha-5), 2.69 (1H, br d,  $J = 16.0$  Hz, Ha-6), 2.86 (1H, br d,  $J = 10.4$  Hz, Hb-21), 2.92 (1H, m, Hb-6), 3.01 (1H, m, Hb-5), 3.26 (1H, d,  $J = 11.2$  Hz, H-3), 3.73 (3H, s, OCH<sub>3</sub>), 7.01 (1H, t,  $J = 7.5$  Hz, H-10), 7.06 (1H, t,  $J = 7.5$  Hz, H-11), 7.25 (1H, d,  $J = 7.5$  Hz, H-12), 7.40 (1H, d,  $J = 7.5$  Hz, H-9), 8.66 (1H, br s, -NH), <sup>a,b</sup> สัญญาณช้อนทับกัน; <sup>13</sup>C NMR (CDCl<sub>3</sub> + 3 หยดของ CD<sub>3</sub>OD, 100 MHz): 21.4 (C-6), 23.1 (C-19), 31.3 (C-18), 33.6 (C-14), 36.4 (C-15), 40.1 (C-20), 51.7 (-OCH<sub>3</sub>), 52.0 (C-16), 52.8 (C-5), 60.0 (C-3), 61.1 (C-21), 66.8 (C-17), 107.4 (C-7), 110.7

(C-12), 117.9 (C-9), 119.0 (C-10), 121.0 (C-11), 127.0 (C-8), 134.1 (C-2), 135.9 (C-13), 175.5 (CO); ESMS (+ve): m/z (% rel. Intensity) 355.5 [M+H]<sup>+</sup> (100).

สารผล 5 และ 6 เป็นผงสีเหลืองอ่อน [ $\alpha$ ]<sub>D</sub><sup>27</sup> +32.9° (c 0.35, CHCl<sub>3</sub>) (lit. [ $\alpha$ ]<sub>D</sub><sup>25</sup> -54°, c 0.06, CHCl<sub>3</sub> ของ E-vallesiachotamine และ [ $\alpha$ ]<sub>D</sub><sup>25</sup> +204°, c 0.1, CHCl<sub>3</sub> ของ Z-vallesiachotamine) (Waterman and Zhong, 1982); จากการวิเคราะห์ข้อมูล 1D และ 2D NMR และการเปรียบเทียบกับข้อมูล NMR ที่มีผู้รายงานไว้ (Sauerwein and Shimomura, 1990; Waterman and Zhong, 1982) สรุปได้ว่าสารผล 5 และ 6 คือ E/Z-vallesiachotamine; <sup>1</sup>H NMR (CDCl<sub>3</sub>, 400 MHz):  $\delta$  1.89 (1H, m, Ha-14), 2.06 (3H, d,  $J = 7.2$  Hz, H-18 ของ E-isomer), 2.15 (3H, d,  $J = 7.5$  Hz, H-18 ของ Z-isomer)<sup>a</sup>, 2.15 (1H, Hb-14)<sup>a</sup>, 2.78 (1H, m, Ha-6), 2.89 (1H, m, Hb-6), 3.60 (3H, s, H-22), 3.71 (2H, m, H-5), 3.97 (1H, br s, H-15), 4.20 (1H, br d,  $J = 11.2$  Hz, H-3 ของ Z-isomer), 4.43 (1H, br d,  $J = 10.0$  Hz, H-3 ของ E-isomer), 6.51 (1H, q,  $J = 7.5$  Hz, H-17 ของ Z-isomer), 6.65 (1H, q,  $J = 7.2$  Hz, H-17 ของ E-isomer), 7.08 (1H, m, H-10), 7.12 (1H, t,  $J = 7.3$  Hz, H-11), 7.27 (1H, d,  $J = 7.3$  Hz, H-12), 7.45 (1H, d,  $J = 7.3$  Hz, H-9), 7.65 (1H, s, H-21), 8.14 (1H, br s, -NH), 9.33 (1H, s, H-23 ของ E-isomer), 10.25 (1H, s, H-23 ของ Z-isomer), <sup>a</sup> สัญญาณช้อนทับกัน; <sup>13</sup>C NMR (CDCl<sub>3</sub>, 100 MHz): 14.9 (C-18), 22.0 (C-6), 28.2 (C-15), 33.8 (C-14), 49.3 (C-3), 50.6 (C-22), 51.0 (C-5), 90.4 (C-20), 108.5 (C-7), 110.9 (C-12), 118.5 (C-9), 119.9 (C-10), 122.9 (C-11), 128.0 (C-8), 133.0 (C-2), 137.0 (C-13), 146.3 (C-16), 147.1 (C-21), 152.9 (C-17), 168.5 (C-19), 196.0 (C-23); ESMS (-ve): m/z (% rel. Intensity) 349.7 [M-H]<sup>-</sup> (100).

## 2. การทดสอบฤทธิ์ทางชีวภาพ (Bioactivity Assay)

สารบริสุทธิ์ที่แยกได้ในปริมาณมากจากส่วนเนื้อดินและรากของต้นระยomers นำมาทดสอบฤทธิ์ทางชีวภาพ ได้แก่ yohimbine (4), 6'-O-(3,4,5-trimethoxybenzoyl)glomeratose A (7), ajmaline (8), isoajmaline (9), (+)-tetraphyllicine (10), reserpine (11), reserpinine (12), loganic acid (13), 7-deoxyloganic acid (14), tetrahydroalstonine (15), venoterpine (16), 3-*epi*- $\alpha$ -yohimbine (17), methyl 3,4,5-trimethoxy-*trans*-cinnamate (18), rescidine (19), suaveoline (20), 21-O-methylisoajmaline (21), 3-hydroxysarpagine (22) และ sarpagine (23)

### 2.1 การทดสอบฤทธิ์ความเป็นพิษต่อเซลล์มะเร็ง (Cytotoxic activity)

การทดสอบฤทธิ์ความเป็นพิษต่อเซลล์มะเร็งใช้วิธี resazurin microplate assay (Brien et al., 2000) และ 3-(4,5-dimethylthiazol-2-yl)-2,5-diphenyltetrazolium bromide (MTT) assay ซึ่งถูกตัดแบ่งสำหรับ mammalian cell cytotoxicity (Freimoser et al., 1999) ส่วนการทดสอบฤทธิ์ความเป็นพิษต่อ Vero cells (African green monkey kidney) ใช้วิธี green fluorescent protein (GFP)-based assay สำหรับเซลล์-มะเร็งที่ใช้ทดสอบ 4 ชนิด ได้แก่ เซลล์มะเร็งปากมดลูก (HeLa) เซลล์มะเร็งลำไส้ใหญ่ (HT29) เซลล์มะเร็งเต้านม (MCF-7) และเซลล์มะเร็งเพาะเลี้ยงจากตัวอ่อนมนุษย์ (HEK293) เซลล์มะเร็งเหล่านี้ได้รับการเพาะเลี้ยงในอาหารเลี้ยงเซลล์ที่แตกต่างกัน กล่าวคือ เซลล์ HeLa, HT29 และ HEK293 เพาะเลี้ยงในอาหารเลี้ยงเซลล์ ซึ่งประกอบด้วย Dulbecco's Modified Eagle Medium (DMEM), fetal bovine serum (FBS) 10 เปอร์เซ็นต์, penicillin 100 ยูนิต/มล., streptomycin 100 ไมโครกรัม/มล. และ L-glutamine (4 มิลลิโมลาร์) โดยเซลล์ทุกชนิดถูกเลี้ยงในดูเพาะเลี้ยงเซลล์ที่อุณหภูมิ 37 องศาเซลเซียส และมีความเข้มข้นของการรับอนไดออกไซด์ 5 เปอร์เซ็นต์ สำหรับเซลล์ MCF-7 ถูกเพาะเลี้ยงเหมือนวิธีที่กล่าว

### ข้างต้นยกเว้นอาหารเลี้ยงเซลล์ประกอบด้วย insulin 1 เปอร์เซ็นต์

วิธีทดสอบ นำเซลล์มาเพาะเลี้ยงในถุงหลุมเลี้ยงเซลล์ชนิด 96 หลุม ให้มีความหนาแน่น 10,000 เซลล์ต่อหลุม และบ่มในดูเพาะเลี้ยงเซลล์ 24 ชั่วโมง ละลายสารตัวอย่างในตัวทำละลายไดเมทิลชัลฟอกไซด์ (DMSO) ที่มีความเข้มข้นระดับต่างๆ เดิมลงในเซลล์ที่เป็น monolayer ของเซลล์มะเร็ง และเลี้ยงในดูเพาะเลี้ยงเซลล์เป็นเวลา 48 ชั่วโมง การกำหนดเซลล์รอดชีวิต (cell viability) ใช้วิธี MTT assay โดยนำเซลล์ไปบ่มกับสารละลาย 0.5% MTT [3-(4,5-dimethylthiazol-2-yl)-2,5-diphenyltetrazolium bromide] ในดูเพาะเลี้ยงที่อุณหภูมิ 37 องศาเซลเซียส และมีความเข้มข้นของสารรับอนไดออกไซด์ที่ 5 เปอร์เซ็นต์ เป็นเวลา 4 ชั่วโมง ต่อจากนั้นกำจัดอาหารเลี้ยงเซลล์ที่มี MTT ออก เดิม DMSO 100 ไมโครลิตร นำไปวัดค่าการวัดแทนดูดกลืนที่ 550 นาโนเมตรด้วยเครื่องอ่านไมโครเพลท (microplate reader) หากความเข้มข้นที่บันยั้งการเจริญเติบโตของเซลล์มะเร็งได้ 50 เปอร์เซ็นต์ ( $IC_{50}$ ) โดยใช้การวิเคราะห์การลดถอย (regression analysis) ในการทดสอบนี้ใช้ doxorubicin เป็น positive control ทำการทดสอบทั้งหมด 3 ชั้้า

### 2.2 การทดสอบฤทธิ์ต้านเชื้ออุลิ่นทรีซ์ (Antimicrobial activity)

เชื้อบนค์ที่เรียกที่ใช้ทดสอบได้แก่ *Staphylococcus aureus* ATCC25923 (SA), methicillin-resistant *Staphylococcus aureus* (MRSA) SK-1, *Pseudomonas aeruginosa* ATCC27853 (PA), *Escherichia coli* ATCC25922 (EC), *Acinetobacter baumannii* NPPC005 (AB005) เชื้อยีสต์ที่ใช้ทดสอบได้แก่ *Candida albicans* NCPF3153 (CA3153), *Cryptococcus neoformans* ATCC90113 flucytosine-resistant (CN90113) เชื้อรากที่ใช้ทดสอบได้แก่ *Microsporum gypseum* clinical isolate (Mg) และ *Penicillium marneffei* clinical isolate (PM)

การทดสอบฤทธิ์ต้านเชื้อแบคทีเรียใช้วิธีที่ดัดแปลงมาจากวิธีของ broth microdilution method ของ Clinical and Laboratory Standards Institute (CLSI) (Clinical and Laboratory Standards Institute (CLSI), 2012)

วิธีทดสอบ นำสารทดสอบมาละลายน้ำ DMSO ให้ได้ความเข้มข้น 100 มก./มล. สำหรับเก็บเป็น stock solution และเจือจากด้วย DMSO ในอัตราส่วน 1:10 จากนั้นเจือจากด้วยอาหาร Mueller Hinton broth (MHB) ในอัตราส่วน 1:25 เพื่อให้ได้ความเข้มข้น 400 ไมโครกรัม/มล. ดูดสารทดสอบปริมาตร 50 ไมโครลิตร ใส่ในถ้วยหลุมเลี้ยงเซลล์ชนิด 96 หลุม สารทดสอบละ 3 หลุม นำเชื้อแบคทีเรียที่ปรับความชุ่นเท่ากับ 0.5 McFarland standard และเจือจากด้วย MHB ในอัตราส่วน 1:200 ดูดเชื้อมา 50 ไมโครลิตร ใส่ลงในหลุมที่มีสารทดสอบ ทำให้ได้ความเข้มข้น สุดท้ายของสารทดสอบในการทดสอบฤทธิ์เบื้องต้นเท่ากับ 200 ไมโครกรัม/มล. นำไปบ่มที่อุณหภูมิ 35 องศาเซลเซียส เป็นเวลา 15 ชั่วโมง หยดดีสี resazurin (0.18%) 10 ไมโครลิตร ใส่ในแต่ละหลุม และนำไปบ่มต่อ 2-3 ชั่วโมง เพื่อให้เกิดปฏิกิริยาอย่างสมบูรณ์

ทดสอบฤทธิ์ต้านแบคทีเรียของยาต้านแบคทีเรียควบคู่กับสารทดสอบทุกครั้งโดยใช้ยา vancomycin สำหรับเชื้อ *S. aureus* และ MRSA และใช้ยา gentamicin สำหรับเชื้อ *E. coli* และ *P. aeruginosa* ที่ความเข้มข้น 10 ไมโครกรัม/มล.

การทดสอบฤทธิ์ต้านเชื้อยีสต์ ใช้วิธีที่ดัดแปลงมาจากวิธีของ microdilution method CLSI MA38-A2 (Clinical and Laboratory Standards Institute (CLSI), 2008a)

วิธีทดสอบ ทำการทดสอบในทำนองเดียวกันกับการทดสอบความสามารถในการยับยั้งเชื้อแบคทีเรีย แต่ใช้อาหาร SDB ในการทดสอบ และใช้เชื้อยีสต์ที่เตรียมขึ้น และปั่นที่อุณหภูมิ 35 องศาเซลเซียส เป็นเวลา 15 ชั่วโมง สำหรับเชื้อ *C. albicans* และปั่นที่อุณหภูมิห้อง เป็นเวลา 24 ชั่วโมง สำหรับเชื้อ *C. neoformans* จากนั้นทำการหยดดีสี resazurin (0.18%)

10 ไมโครลิตร ใส่ในแต่ละหลุม ปั่นต่อ 2-3 ชั่วโมง สำหรับ *C. albicans* และ 24 ชั่วโมงสำหรับ *C. neoformans* ทดสอบฤทธิ์ต้านยีสต์ของยาต้านยีสต์ควบคู่กับสารสกัดทุกครั้งโดยใช้ยา amphotericin B ทดสอบกับยีสต์ทั้ง 2 ชนิด ที่ความเข้มข้น 10 ไมโครกรัม/มล.

การทดสอบฤทธิ์ต้านเชื้อรา ใช้วิธีที่ดัดแปลงมาจากวิธีของ microdilution method CLSI MA27-A2 (Clinical and Laboratory Standards Institute (CLSI), 2008b)

วิธีทดสอบ ทำการทดสอบเช่นเดียวกับการทดสอบความสามารถในการยับยั้งยีสต์ แต่ใช้เชื้อราที่เตรียมขึ้น และปั่นที่อุณหภูมิ 25 องศาเซลเซียส เป็นเวลา 7 วัน โดยสังเกตการเจริญของเชื้อราทุกวันภายใต้กล้อง stereo zoom และทำการหยดดีสี resazurin (0.18%) 10 ไมโครลิตร ใส่ในแต่ละหลุมเมื่อทำการบ่มได้ 3 วัน

การหาค่า Minimum Inhibitory Concentration (MIC) ให้ทำการทดสอบในถ้วยหลุมเลี้ยงเซลล์ชนิด 96 หลุม โดยใช้สารทดสอบที่ความเข้มข้น 0.25-128 ไมโครกรัม/มล. ความเข้มข้นละ 3 ชั้น โดยทดสอบกับเชื้อแบคทีเรีย ยีสต์ และรา ตามวิธีที่กล่าวข้างต้น การอ่านค่า MIC จะอ่านที่ความเข้มข้นที่สุดของสารทดสอบที่สามารถยับยั้งเชื้อได้โดยที่อาหารเลี้ยงเชื้อในหลุมนั้นยังคงเป็นสีน้ำเงิน

### 2.3 การทดสอบฤทธิ์ต้านอนุมูลอิสระ (Antioxidant activity)

การทดสอบฤทธิ์ต้านอนุมูลอิสระใช้วิธี DPPH radical scavenging activity (Blois, 1958; Mokbel and Hashinaga, 1996)

วิธีทดสอบ เดิมสารละลายน้ำ 2,2-diphenyl-1-picrylhydrazyl (DPPH) free radical (ในเมทานอลที่มีความเข้มข้น 0.004% (น้ำหนักต่อปริมาตร) 2 มล. ลงในสารละลายน้ำของสารตัวอย่างในเมทานอล (1 มล.) ซึ่งมีความเข้มข้นต่างๆ กัน 6 ความเข้มข้น ตั้งสารผสมในที่มีดีที่อุณหภูมิห้องเป็นเวลา 30 นาที ต่อจากนั้นนำสารผสมไปวัดค่า absorbance โดยใช้

เครื่องสเปกโกรโนมิเตอร์ที่ความยาวคลื่น 517 นาโนเมตร การคำนวณค่า % inhibition ของ DPPH free radical (%) มีสูตรดังนี้

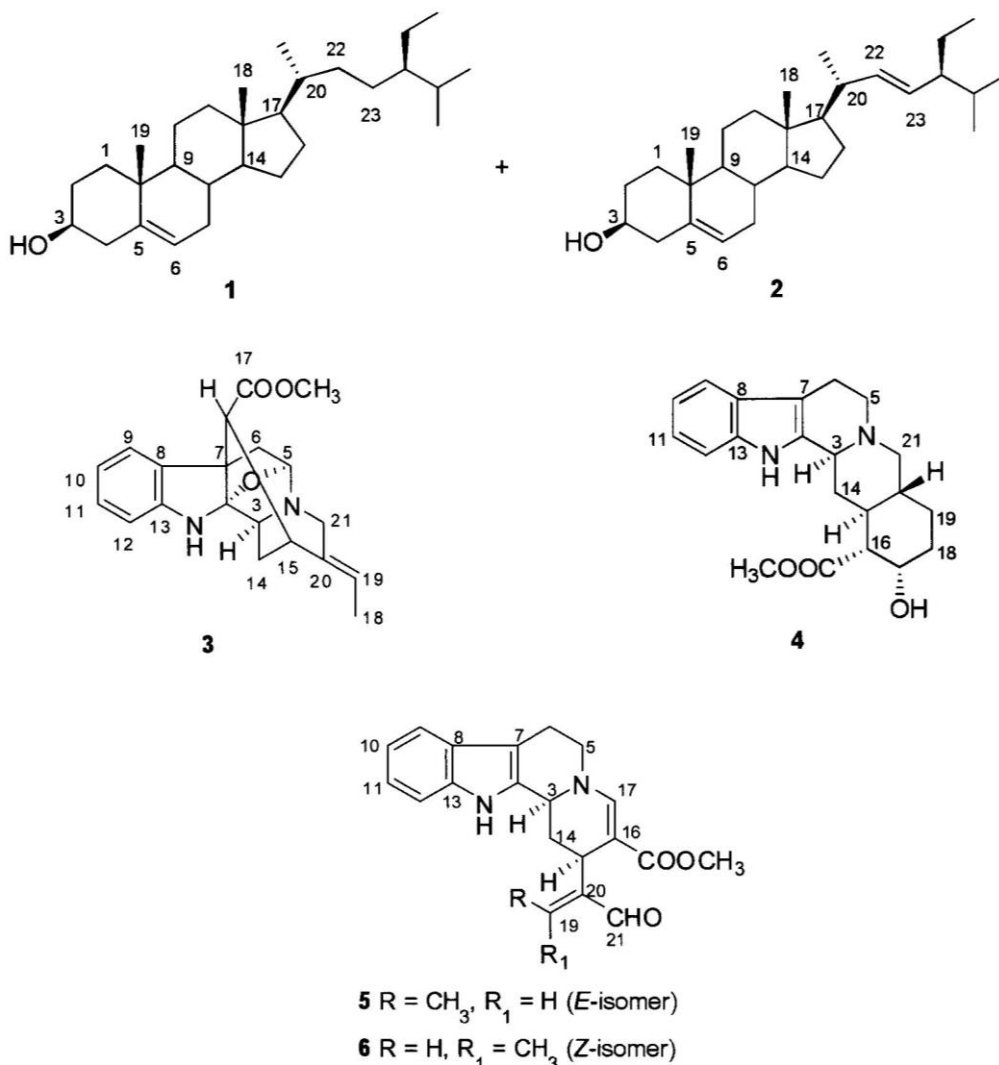
$$I\% = \frac{(A_{blank} - A_{sample})}{A_{blank}} \times 1000$$

เมื่อ  $A_{blank}$  คือ absorbance ของ control reaction และ  $A_{sample}$  คือ absorbance ของสารตัวอย่าง ส่วนความเข้มข้นของสารที่แสดง 50% inhibition ( $IC_{50}$ ) คำนวณจากการที่เพลิดระห่ำว่าง % inhibition กับความเข้มข้นของสารละลาย การทดสอบทำ 3 ช้ำ ใช้ gallic acid เป็น positive control

## ผลการวิจัย

จากการนำส่วนเหนือดินของต้นระยomersมาแช่ใน เอกเซน เอทิลอะซีเตต และเมทานอลตามลำดับที่ อุณหภูมิห้องแล้วนำสารสกัดที่ได้มาทำให้บริสุทธิ์ด้วย เทคนิคโครมาโตกราฟี พบร่วมสามารถแยกสารบริสุทธิ์ จากสารสกัดชั้นเอกเซน 2 ชนิด คือ สารผสมระหว่าง  $\beta$ -sitosterol (1) และ stigmasterol (2) (Chaturvedula and Prakash, 2012) และจากสารสกัดชั้นเมทานอล แยกได้ 3 ชนิด คือ picrinine (3) (Batista et al.,

1996), yohimbine (4) (Clivio et al., 1991; Torres et al., 2013) และสารผสมของ E/Z-vallesiachotamine (5 และ 6) (Sauerwein and Shimomura, 1990; Waterman and Zhong, 1982) สำหรับการหา เอกลักษณ์ของสารบริสุทธิ์ที่แยกได้ 1-6 (รูปที่ 1) อาศัย ข้อมูลทางกายภาพและทางสเปกโกรโนมิโดยใช้ เทคนิค NMR เป็นส่วนใหญ่และทำการเปรียบเทียบกับ ข้อมูลที่มีรายงานไว้แล้ว สารผสม 1 และ 2 และสาร 4 เคยแยกได้จากรากของต้นระยomers (Rukachaisirikul et al., 2017) สาร 3 เคยแยกได้จากพืชในสกุล *Rauvolfia* หลายชนิด เช่นจากใบของ *Rauvolfia sellowii* (Batista et al., 1996) ส่วนสารผสม 5 และ 6 เคยแยกได้จากพืช หลายชนิด เช่นเมล็ดของ *Strychnos tricalyptoides* (Waterman and Zhong, 1982) รากของ *Amsonia elliptica* (Sauerwein and Shimomura, 1990) และ ส่วนเหนือดินของ *Psychotria bahiensis* (Paul et al., 2003) อย่างไรก็ตามสารผสม 5 และ 6 สามารถแยกได้ เป็นครั้งแรกจากพืชสกุล *Rauvolfia* ส่วนสาร 3 สามารถ แยกได้เป็นครั้งแรกจากพืชชนิดนี้



ภาพที่ 1 โครงสร้างของสาร 1-6 ซึ่งแยกได้จากส่วนเหนืออเดนของต้นระยomers

นำสารบวสุทธิ์ที่แยกได้ในปริมาณมากพอจากส่วนเหนืออเดนและรากของต้นระยomers มาทดสอบฤทธิ์ทางชีวภาพ 3 ชนิด คือ ฤทธิ์ความเป็นพิษต่อเซลล์มะเร็ง ฤทธิ์ต้านจุลทรรศ์ และฤทธิ์ต้านอนุมูลอิสระ ผลการทดสอบดังแสดงในตารางที่ 1-3 สำหรับสารบวสุทธิ์ที่แยกได้จากส่วนเหนืออเดนและรากของต้นระยomers ที่นำมาทดสอบฤทธิ์ทางชีวภาพได้แก่ yohimbine (4), 6'-O-(3,4,5-trimethoxybenzoyl)glomeratose A (7), ajmaline (8), isoajmaline (9), (+)-tetraphyllicine (10), reserpine (11), reserpamine (12), loganic acid (13), 7-deoxyloganic acid (14), tetrahydroalstonine (15), venoterpine (16), 3-*epi*- $\alpha$ -yohimbine (17), methyl

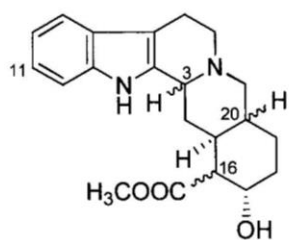
3,4,5-trimethoxy-*trans*-cinnamate (18), rescidine (19), suaveoline (20), 21-O-methylisoajmaline (21), 3-hydroxysarpagine (22) และ sarpagine (23) (รูปที่ 2) จากผลการทดสอบฤทธิ์ความเป็นพิษต่อเซลล์มะเร็งในตารางที่ 1 พบว่าสาร 4, 7-10, 13, 14, 16-18 และ 21-23 ไม่แสดงความเป็นพิษต่อเซลล์มะเร็ง เพาะเลี้ยงจากตัวอ่อนมนุษย์ (HEK293) ส่วนสาร 11, 15 และ 19 แสดงความเป็นพิษปานกลางต่อเซลล์มะเร็ง HEK293 ( $IC_{50}$  31.88-49.43  $\mu\text{g/ml}$ ) จากสารที่นำมาทดสอบทั้งหมด 16 ชนิดมีเพียงสาร 19 เท่านั้นที่แสดงความเป็นพิษปานกลางต่อเซลล์มะเร็งปากมดลูก (HeLa) ( $IC_{50}$  35.96  $\mu\text{g/ml}$ ) และเซลล์มะเร็งลำไส้ใหญ่

(HT29) ( $IC_{50}$  43.66  $\mu\text{g/ml}$ ) นอกจากนี้พบว่าสารทั้งหมดไม่แสดงความเป็นพิษต่อเซลล์มะเร็งเต้านม (MCF-7)

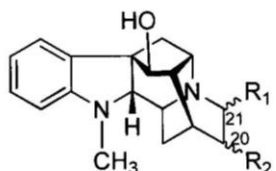
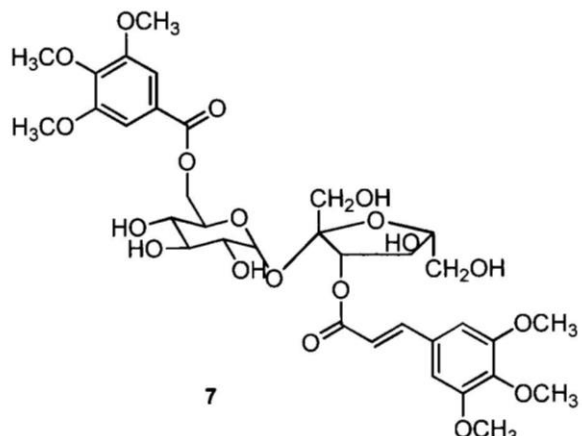
จากการทดสอบฤทธิ์ต้านจุลทรรศน์ในตารางที่ 2 พบว่าสารทั้งหมด 14 ชนิดที่ทดสอบไม่แสดงฤทธิ์ต้านเชื้อแบคทีเรีย *Staphylococcus aureus* ATCC25923 (SA), *Pseudomonas aeruginosa* ATCC27853 (PA), *Escherichia coli* ATCC25922 (EC), *Acinetobacter baumannii* NPRC005 (AB005) เชื้อยีสต์ *Candida albicans* NCPF3153 (CA3153) และเชื้อราก *Microsporum gypseum* clinical isolate (Mg) และ *Penicillium marneffei* clinical isolate (PM) มีเพียงสาร (20) ที่แสดงฤทธิ์ต้านเชื้อแบคทีเรีย methicillin-

resistant *Staphylococcus aureus* (MRSA) SK-1 ( $MIC$  200  $\mu\text{g/ml}$ ) ส่วนฤทธิ์ต้านเชื้อยีสต์ *Cryptococcus neoformans* ATCC90113 flucytosine-resistant (CN90113) พบว่ามีเพียงสาร 4 ชนิดที่แสดงฤทธิ์ต้านเชื้อยีสต์ชนิดนี้ ได้แก่สาร 20 แสดงฤทธิ์ปานกลาง ( $MIC$  64  $\mu\text{g/ml}$ ) ส่วนสาร 11, 12 และ 15 แสดงฤทธิ์ต้าน ( $MIC$  128-200  $\mu\text{g/ml}$ )

จากการทดสอบฤทธิ์ต้านอนุภูมิอิสระในตารางที่ 3 พบว่าจากสารที่นำมาทดสอบ 9 ชนิดมีเพียงสาร 2 ชนิดที่แสดงฤทธิ์นี้ ได้แก่สาร 23 แสดงฤทธิ์ปานกลาง ( $IC_{50}$  29.25  $\mu\text{M}$ ) และสาร 12 แสดงฤทธิ์ต้าน ( $IC_{50}$  174.44  $\mu\text{M}$ )



**4** H-3 $\alpha$ , H-16 $\alpha$ , H-20 $\beta$   
17H-3 $\beta$ , H-16 $\beta$ , H-20 $\alpha$

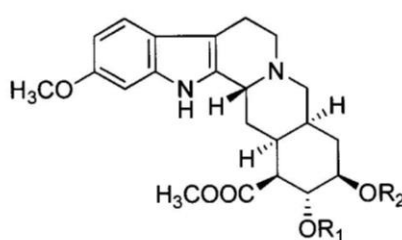


**8** 20S,21R; R<sub>1</sub> = OH; R<sub>2</sub> = CH<sub>2</sub>CH<sub>3</sub>

**9** 20R,21S; R<sub>1</sub> = OH; R<sub>2</sub> = CH<sub>2</sub>CH<sub>3</sub>

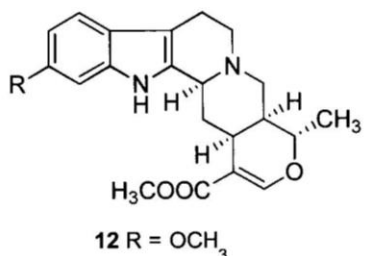
**10** R<sub>1</sub> = H; R<sub>2</sub> = CHCH<sub>3</sub>

**21** 20R,21S; R<sub>1</sub> = OCH<sub>3</sub>; R<sub>2</sub> = CH<sub>2</sub>CH<sub>3</sub>



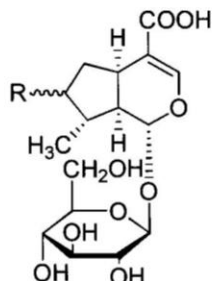
**11** R<sub>1</sub> = OCH<sub>3</sub>; R<sub>2</sub> = 3,4,5-trimethoxybenzoyl

**19** R<sub>1</sub> = OH, R<sub>2</sub> = trans-3,4,5-trimethoxycinnamoyl

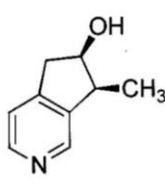


**12** R = OCH<sub>3</sub>

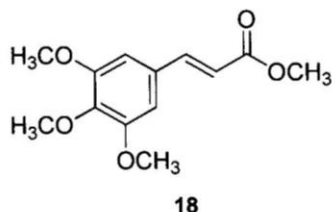
**15** R = H



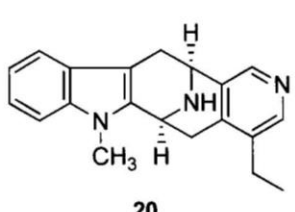
**13** R = OH $\alpha$



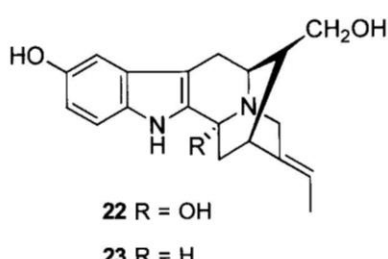
**16**



**18**



**20**



**22** R = OH

**23** R = H

ภาพที่ 2 โครงสร้างของสาร 4 และสาร 7-23 ซึ่งนำมาทดสอบฤทธิ์ทางชีวภาพ

ตารางที่ 1 ฤทธิ์ความเป็นพิษต่อเซลล์มะเร็งของสารที่แยกได้จากต้นระย่อง

สารประกอบ	ฤทธิ์ต้านเซลล์มะเร็ง ( $IC_{50}$ , $\mu\text{g/ml}$ )			
	HEK293	HeLa	MCF-7	HT29
Yohimbine (4)	NA	NA	NA	NA
6'-O-(3,4,5-Trimethoxybenzoyl) glomeratose A (7)	NA	NA	NA	NA
Ajmaline (8)	NA	NA	NA	NA
Isoajmaline (9)	NA	NA	NA	NA
(+)-Tetraphyllicine (10)	NA	NA	NA	NA
Reserpine (11)	37.61	NA	NA	NA
Loganic acid (13)	NA	NA	NA	NA
7-Deoxyloganic acid (14)	NA	NA	NA	NA
Tetrahydroalstonine (15)	49.43	NA	NA	NA
Venoterpine (16)	NA	NA	NA	NA
3- <i>epi</i> - $\alpha$ -Yohimbine (17)	NA	NA	NA	NA
Methyl 3,4,5-trimethoxy- <i>trans</i> -cinnamate (18)	NA	NA	NA	NA
Recidine (19)	31.88	35.96	NA	43.66
21-O-Methylisoajmaline (21)	NA	NA	NA	NA
3-Hydroxysarpagine (22)	NA	NA	NA	NA
Sarpagine (23)	NA	NA	NA	NA
Doxorubicin	0.198	0.42	0.68	3.14

NA = Inactive

ตารางที่ 2 ฤทธิ์ต้านจุลินทรีย์ของสารที่แยกได้จากต้นระย่อง

สารประกอบ	Bacteria				Yeast		Filamentous		
	SA	MIC ( $\mu\text{g/ml}$ )		EC 005	AB 005	MIC ( $\mu\text{g/ml}$ )		MIC ( $\mu\text{g/ml}$ )	
		MRSA SK1	PA			CA 3153	CN 90113	MG	PM
Yohimbine (4)	NA	NA	NA	NA	NA	NA	NA	NA	NA
6'-O-(3,4,5-Trimethoxybenzoyl) glomeratose A (7)	NA	NA	NA	NA	NA	NA	NA	NA	NA
Ajmaline (8)	NA	NA	NA	NA	NA	NA	NA	NA	NA
Reserpine (11)	NA	NA	NA	NA	NA	NA	128	NA	NA
Reserpinine (12)	NA	NA	NA	NA	NA	NA	200	NA	NA
Loganic acid (13)	NA	NA	NA	NA	NA	NA	NA	NA	NA
7-Deoxyloganic acid (14)	NA	NA	NA	NA	NA	NA	NA	NA	NA
Tetrahydroalstonine (15)	NA	NA	NA	NA	NA	NA	200	NA	NA
Venoterpine (16)	NA	NA	NA	NA	NA	NA	NA	NA	NA
3- <i>epi</i> - $\alpha$ -Yohimbine (17)	NA	NA	NA	NA	NA	NA	NA	NA	NA
Methyl 3,4,5-trimethoxy- <i>trans</i> -cinnamate (18)	NA	NA	NA	NA	NA	NA	NA	NA	NA
Suaveoline (20)	NA	200	NA	NA	NA	NA	64	NA	NA
3-Hydroxysarpagine (22)	NA	NA	NA	NA	NA	NA	NA	NA	NA
Sarpagine (23)	NA	NA	NA	NA	NA	NA	NA	NA	NA
Vancomycin	1	0.5							
Gentamicin			NA	NA					
Colistin					NA				
Amphotericin B						NA	0.25		NA
Miconazole							NA		

NA= Inactive at  $\geq 200 \mu\text{g/ml}$

**ตารางที่ 3 ฤทธิ์ต้านอนุมูลอิสระของสารที่แยกได้จากต้นระยomers**

สารประกอบ	IC <sub>50</sub> ( $\mu$ M)
6'-O-(3,4,5-Trimethoxybenzoyl)glomeratose A (7)	-
Yohimbine (4)	-
Reserpine (11)	-
Reserpine (12)	174.44
Loganic acid (13)	-
Venoterpine (16)	-
3- <i>epi</i> - $\alpha$ -Yohimbine (17)	-
Suaveoline (20)	-
Sarpagine (23)	29.25
Gallic acid	6.21

### สรุปและวิจารณ์ผล

งานวิจัยนี้เป็นรายงานครั้งแรกของการแยกสารผสม *E/Z-vallesiachotamine* (5 และ 6) จากพืชในสกุล *Rauvolfia* และ *picroinine* (3) จากต้นระยomers (*Rauvolfia serpentina*) สำหรับการทดสอบฤทธิ์ต้านเซลล์มะเร็ง ฤทธิ์ต้านจุลินทรีย์ และฤทธิ์ต้านอนุมูลอิสระ ของสารที่แยกได้จากส่วนเนื้อดินและรากของต้นระยomersรวม 16 ชนิด พบร่วมกับสารเพียง 6 ชนิดได้แก่ reserpine (11), reserpine (12), tetrahydroalstonine (15), rescidin (19), suaveoline (20) และ sarpagine (23) เท่านั้นที่แสดงฤทธิ์ทางชีวภาพดังกล่าว เนื่องจากมีการศึกษาฤทธิ์ทางชีวภาพของสารที่แยกได้จากต้นระยomers ค่อนข้างน้อยมาก ผลการทดสอบจากการวิจัยนี้อาจนำไปใช้เป็นแนวทางในการเลือกใช้ต้นระยomersเป็นสมุนไพรในการรักษาโรคต่อไป

### กิตติกรรมประกาศ

ผู้วิจัยขอขอบคุณทุนวิจัยประเภทการวิจัยมหาวิทยาลัย ประจำปีงบประมาณ 2558 มหาวิทยาลัยรามคำแหง ที่ให้การสนับสนุนด้านเงินทุนวิจัย ขอขอบคุณ น.ส.กันยารัตน์ จันทร์แจ้ง และ น.ส.นิลุบล สอนแก้ว นักศึกษาปริญญาเอก สาขาวิชาเคมีประยุกต์ มหาวิทยาลัยรามคำแหง ที่ช่วยบันทึกแมสสเปกตรัม และค่า specific rotation สุดท้ายนี้ขอขอบคุณ ภาควิชา

เคมี คณะวิทยาศาสตร์ ที่อำนวยความสะดวกในการทำงานวิจัยนี้จนสำเร็จลุล่วงไปด้วยดี

### เอกสารอ้างอิง

- วิทย์ เที่ยงบูรณธรรม. 2548. พจนานุกรมสมุนไพรไทย (พิมพ์ครั้งที่ 6). กรุงเทพมหานคร: รวมสารสัมภាន (1977) จำกัด.
- Abele, E., Abele, R., Dzenitis, O. and Lukevics, E. 2003. Indole and isatin oximes: Synthesis, reactions, and biological activity. *Chem. Het. Comp. (Engl. Transl.)* 39: 3-35.
- Batista, C. V. F., Schripsema, J., Verpoorte, R., Rech, S. B. and Henriques, A. T. 1996. Indole alkaloids from *Rauwolfia sellowii*. *Phytochemistry* 41: 969-973.
- Bemis, D. L., Capodice, J. L., Gorroochurn, P., Katz, A. E. and Butyan, R. 2006. Anti-prostate cancer activity of a  $\beta$ -carboline alkaloid enriched extract from *Rauwolfia vomitoria*. *Int. J. Oncol.* 29: 1065-1073.
- Brien, J. O., Wilson, I., Orton, T. and Pognan, F. 2000. Investigation of the alamar blue (resazurin) fluorescent dye for the

- assessment of mammalian cell cytotoxicity. European J. Biochem. 267: 5421-5426.
- Chatterjee, A., Mukherjee, B., Ray, A. B. and Das, B. 1965. The alkaloid of the leaves of *Alstonia scholaris* R. Br. Tetrahedron Lett. 41: 3633-3637.
- Chaturvedula, V. S. P. and Prakash, I. 2012. Isolation of stigmasterol and  $\beta$ -sitosterol from the dichloromethane extract of *Rubus suavissimus*. Int. Curr. Pharm. J. 1: 239-242.
- Clivio, P., Richard, B., Deverre, J. R., Sevenet, T., Zeches, M. and Oliver, L. L. M. 1991. Alkaloids from leaves and root bark of *Ervatamia hirta*. Phytochemistry 30: 3785-3792.
- Freimoser, F. M., Jakob, C. A., Aebi, M. and Tuor, U. 1999. The MTT [3-(4,5-dimethylthiazol-2-yl)-2,5-diphenyltetrazolium bromide] assay is a fast and reliable method for colorimetric determination of fungal cell densities. Appl. Environ. Microb. 65: 3727-3729.
- Hanhinen, P. and Lounasmaa, M. 2001. Revision of the structure of ajmalimine. J. Nat. Prod. 64, 686-687.
- Itoh, A., Kumashiro, T., Yamaguchi, M., Nagakura, N., Mizushina, Y., Nishi, T. and Tanahashi, T. 2005. Indole alkaloids and other constituents of *Rauwolfia serpentina*. J. Nat. Prod. 68: 848-852.
- Neuss, N. 1980. Indole and biogenetically related alkaloids (Chapter 17). New York, NY: Academic Press.
- Paul, J. H. A., Maxwell, A. R. and Reynolds, W. F. 2003. Novel bis(monoterpeneoid) indole alkaloids from *Psychotria bahiensis*. J. Nat. Prod. 66: 752-754.
- Rukachaisirikul, T., Chokchaisiri, S., Suebsakwong, P., Suksamrarn, A. and Tocharus, C. 2017. A new ajmaline-type alkaloid from the roots of *Rauvolfia serpentina*. Nat. Prod. Commun. (in press).
- Sauerwein, M. and Shimomura, K. 1990.  $17\alpha$ -O-Methylyohimbine and vallesiachotamine from roots of *Amsonia elliptica*. Phytochemistry 29: 3377-3379.
- Siddiqui, S., Ahmad, S. S. and Haider, S. I. 1987a. A new alkaloid ajmalimine from the roots of *Rauwolfia serpentina*. Planta Med. 53: 288-289.
- Siddiqui, S., Ahmad, S. S. and Haider, S. I. 1987b. Isolation of indobinine, a new alkaloid from roots of *Rauwolfia serpentina* Benth. Indian J. Chem. B 26: 279-280.
- Siddiqui, S., Ahmad, S. S. and Haider, S. I. 1987c. Isolation of a new alkaloid "yohambinine" from *Rauwolfia serpentina* Benth. Tet. Lett. 28: 1311-1312.
- Siddiqui, S., Ahmad, S. S., Haider, S. I. and Siddiqui, B. S. 1985a. Isolation and structure of a new alkaloid from the roots of *Rauwolfia serpentina* Benth. Heterocycles 23: 617-622.
- Siddiqui, S., Ahmad, S. S., Haider, S. I. and Siddiqui, B. S. 1987d. Ajmalicidine, an alkaloid from *Rauwolfia serpentina*. Phytochemistry 26: 875-877.
- Siddiqui, S., Haider, S. I. and Ahmad, S. S. 1987e. A new alkaloid from the roots of *Rauwolfia serpentina*. J. Nat. Prod. 50: 238-240.
- Siddiqui, S., Haider, S. I., Ahmad, S. S. and Siddiqui, B. S. 1985b. Isolation and structure of a new alkaloid from *Rauwolfia serpentina* Benth. Tetrahedron 41: 4577-4580.

Smitinand, T. 2001. Thai plant names (Rev. ed.).

The Forest Herbarium, Royal Forest  
Department, Bangkok.

Torres, Z. E. D. S., Silveira, E. R., Silva, L. F. R.,

Lima, E. S., Vasconcellos, M. C. D., Uchoa,  
D. E. D. A., Filho, R. B. and Pohlitz, A. M.  
2013. Chemical composition of *Aspidosperma  
ulei* Markgr. and antiplasmodial activity of  
selected indole alkaloids. *Molecules* 18:  
6281-6297.

Wachsmuth, L. and Matusch, R. 2002. Anhydronium

bases from *Rauvolfia serpentina*.  
*Phytochemistry* 61: 705-709, and references  
cited therein.

Waterman, P. G. and Zhong, S. 1982.

Vallesiachotamine and isovallesiachotamine  
from the seeds of *Strychnos tricalysioides*.  
*J. Med. Plant Res.* 45: 28-30.

Wright, C. W., Phillipson, J. D., Awe, S. O., Kirby,

G. C., Warhurst, D. C., Quetin-Leclercq, J.  
and Angenot, L. 1996. Antimalarial activity  
of cryptolepine and some other anhydronium  
bases. *Phytother. Res.* 10: 361-363.



## หลักเกณฑ์ในการพิจารณาตีพิมพ์บทความ

- ผลงานทางวิชาการที่ส่งมาเพื่อตีพิมพ์ต้องไม่เคยผ่านการเผยแพร่ที่เดมาก่อน
- ผลงานทางวิชาการที่ส่งมาเพื่อตีพิมพ์ต้องไม่มีอยู่ระหว่างการพิจารณาของวารสารอื่น
- ผลงานทางวิชาการที่ส่งมาเพื่อตีพิมพ์ต้องเป็นบทความที่มีคุณค่าทางวิชาการ คือ เกิดขึ้นจากผู้เขียนได้ทำการทดลอง สร้างสรรค์ ดังเคราะห์ หรือมีส่วนเกี่ยวข้องกับงานโดยตรง หรือเป็นบทความที่เสนอถึงความคิดเห็นหรือหลักการใหม่ที่เป็นไปได้และมีทฤษฎีประกอบหรือสนับสนุนอย่างเพียงพอ มีประโยชน์ต่อการศึกษาและการวิจัย
- ผลงานทางวิชาการที่ส่งมาเพื่อตีพิมพ์ต้องไม่ได้ลอกเลียนหรือตัดตอนมาจากการผลงานวิจัยของผู้อื่นหรือจากบทความอื่นโดยไม่ได้รับอนุญาตหรือปราศจากการอ้างอิงที่ถูกต้อง
- ผู้เขียนต้องจัดเตรียมต้นฉบับตามรูปแบบตามข้อกำหนดในการส่งต้นฉบับอย่างเคร่งครัด
- ผู้เขียนได้แก้ไขความถูกต้องของบทความที่ส่งมาเพื่อตีพิมพ์ตามข้อเสนอแนะของคณะผู้ทรงคุณวุฒิ (Peer review) แล้ว
- บทความจะต้องผ่านการตรวจสอบความถูกต้องจากกองบรรณาธิการแล้วเท่านั้น

## รูปแบบการจัดเตรียมต้นฉบับ

- ให้พิมพ์โดยใช้กระดาษ A4 พิมพ์หน้าเดียว
- จัดพิมพ์ด้วยโปรแกรม Microsoft Word for Windows
- ใช้ตัวอักษรแบบ Browallia UPC/New
- ระยะห่างระหว่างบรรทัดใช้ Double Space โดยมีความยาวไม่เกิน 30 หน้า (รวมเอกสารอ้างอิง)
- การตั้งค่าหน้ากระดาษ
  - ระยะขอบบน (Top margin) 1" หรือ 2.54 เซนติเมตร
  - ระยะขอบล่าง (Bottom margin) 1" หรือ 2.54 เซนติเมตร
  - ระยะขอบซ้าย (Left margin) 1" หรือ 2.54 เซนติเมตร
  - ระยะขอบขวา (Right margin) 1" หรือ 2.54 เซนติเมตร

## รายละเอียดการจัดเตรียมต้นฉบับ

**ชื่อเรื่อง** ต้องมีทั้งภาษาไทย และภาษาอังกฤษ จัดให้อยู่ชิดซ้ายหน้ากระดาษ ชื่อภาษาอังกฤษ ขึ้นต้นคำให้พิมพ์ด้วยตัวพิมพ์ใหญ่ และให้ใช้ตัวอักษรขนาด 18 ตัวหนา

**ชื่อผู้เขียน** ให้ใช้ตัวอักษรขนาด 12 ตัวปกติ และให้จัดชิดซ้ายของหน้ากระดาษ โดยให้กำกับหมายเลขอ้างอิงไว้ต่อท้ายด้วย สำหรับชื่อของหน่วยงานให้พิมพ์ไว้ในส่วนของเชิงอรรถ (หน้าที่ 1) โดยพิมพ์ชื่อหน่วยงานต้นสังกัดให้ตรงกับตัวเลขยกกำลังที่กำกับไว้ในหน้าเดียวกัน

**บทคัดย่อ และ ABSTRACT** ใช้ตัวอักษรขนาด 18 ตัวหนา และให้จัดกึ่งกลางหน้ากระดาษ สำหรับเนื้อความให้ใช้ตัวอักษรขนาด 14 ตัวปกติ จัดพิมพ์เป็น 1 คอลัมน์ โดยเนื้อหาต้องครอบคลุมถึงทั้ง วิธีดำเนินการวิจัย ผลการวิจัย สรุปและวิจารณ์ผล เป็นลำดับ

**คำสำคัญ (Keywords)** : ทั้งภาษาไทย และภาษาอังกฤษ ควรเลือกคำสำคัญที่เกี่ยวข้องกับบทความ ประมาณ 3 - 5 คำ โดยพิมพ์ต่อจากส่วนเนื้อหาของบทคัดย่อ และ Abstract ให้ใช้ตัวอักษรขนาด 14 ตัวปกติ และให้จัดชิดซ้ายของหน้ากระดาษ

**เนื้อหา** ให้จัดพิมพ์เป็น 1 คอลัมน์ **หัวข้อใหญ่** ใช้ตัวอักษรขนาด 16 ตัวหนา **หัวข้อย่อย** ใช้ตัวอักษรขนาด 14 ตัวหนา จัดชิดซ้ายคอลัมน์ เนื้อความใช้ตัวอักษรขนาด 14 ตัวปกติ โดยให้บาร์ทัคแรกของทุกย่อหน้าเท่านี้ 0.5 นิ้ว ของบรรทัดถัดไป โดยเรียงหัวข้อตามลำดับดังนี้ บทนำ วิธีดำเนินการวิจัย ผลการวิจัย สรุปและวิจารณ์ผล กิตติกรรมประกาศ และเอกสารอ้างอิง

**รูปภาพ** จัดให้ชิดซ้ายของคอลัมน์ ความละเอียดของรูปภาพไม่น้อยกว่า 600x600 dpi คำบรรยายรูปภาพให้พิมพ์ไว้รูปภาพให้ใช้ตัวอักษรขนาด 12 ตัวปกติ โดยให้แนบไฟล์รูปภาพที่ประกอบในเนื้อเรื่องมาต่ำหาก จากไฟล์เอกสารปกติ

**ตาราง** จัดให้ชิดซ้ายของคอลัมน์ รูปแบบของตารางให้ใช้แบบ Table classic I คำบรรยายตารางให้จัดพิมพ์ไว้ด้านบนของหัวข้อตาราง และใช้ตัวอักษรขนาด 12 ตัวปกติ

**หมายเหตุ** ต้นฉบับบทความที่นำเสนอจะต้องถูกต้องตามหลักเกณฑ์การเขียนที่กำหนดเท่านั้น จึงจะได้รับการพิจารณา ดำเนินการประเมินบทความก่อนตีพิมพ์

## การอ้างอิงและการเขียนเอกสารอ้างอิง

### ● การอ้างอิงในเนื้อเรื่อง

ให้วางเล็บชื่อผู้แต่ง (ภาษาไทย) ชื่อสกุลผู้แต่ง (ภาษาต่างประเทศ) และปีที่พิมพ์ของเอกสารที่อ้างถึง ต่อท้ายข้อความที่ต้องการอ้าง ด้วยย่อ

..... (มนิ แลค่อน, 2550) หรือ ..... (Archawaranon et al., 2003)  
Archawaranon et al. (2003) ..... หรือ มนิ แลค่อน (2550) .....

### ● การอ้างอิงท้ายเรื่อง

#### 1. วารสาร

##### ก. ภาษาไทย

ชื่อผู้เขียน (ให้เขียนชื่อเดิม ตามด้วยชื่อสกุล). ปีที่พิมพ์. ชื่อบทความ. ชื่อวารสาร (ใช้ชื่อเดิม). ปีที่ (ฉบับที่): หน้าที่  
ปรากฏทความ. เช่น  
พุทธชาติ โนบินาถ และ ชนานันท์ วงศ์. 2541. สถานะของภาษาตากใบในภาษาถิ่น. วารสาร  
สงขลานครินทร์ ฉบับสังคมศาสตร์และมนุษยศาสตร์. 4(2): 167-187.

##### ข. ภาษาอังกฤษ

ใช้เช่นเดียวกับภาษาไทย แค่ชื่อผู้เขียนใช้ชื่อสกุลขึ้นก่อน, ตามด้วยด้วยตัวอักษรย่อของชื่อต้น. และวารสารใช้ชื่อตัวย่อ<sup>1</sup> ตามเกณฑ์ที่ใช้กัน เช่น

Archawaranon, M. 2003. The impact of human interference on Hill Mynahs *Gracula religiosa*  
breeding in Thailand. Bird Conserv. Intl. 13 (2): 139-149.

#### 2. หนังสือ

ชื่อผู้แต่ง. ปีที่พิมพ์. ชื่อหนังสือ. ครั้งที่พิมพ์. สถานที่พิมพ์. ผู้จัดพิมพ์. เช่น  
มนิ อัชราวนนท์. 2549. นกขุนทอง: งานวิจัยเพื่อการอนุรักษ์นกในเขตตอน. กรุงเทพฯ. ออมรินทร์พรันดิ้งแอนด์พับลิชชิ่ง.  
Sharp, W.F. 1985. Investment. 3<sup>rd</sup> ed. New Jersey. Prentice-Hall.

#### 3. บทความ/เรื่อง/ตอน ในหนังสือรวมเรื่องหรือรายงานประจำปี

ชื่อผู้แต่ง. ปีที่พิมพ์. ชื่อบทความ. ใน ชื่อบนราธิการ. ชื่อเรื่อง. (ฉบับพิมพ์ ถ้ามี), หน้าที่ปรากฏทความ.  
ผู้จัดพิมพ์. สถานที่พิมพ์. เช่น  
เสรี ลีลาลัย. 2542. เศรษฐกิจชาตินิยมในประเทศไทยกำลังพัฒนาและสถานการณ์ในประเทศไทย. ใน แรงค์ เพชรประเสริฐ  
(บรรณาธิการ). 1999 จุดเปลี่ยนแห่งยุคสมัยใหม่ (หน้า 90-141). ศูนย์ศึกษาเศรษฐศาสตร์การเมือง คณะ  
เศรษฐศาสตร์ จุฬาลงกรณ์มหาวิทยาลัย. กรุงเทพฯ.

#### 4. การอ้างอิงจากการอ่านออนไลน์

ชื่อผู้แต่ง. ปีที่พิมพ์. ชื่อบทความ. ชื่อวารสาร. ปีที่และฉบับที่พิมพ์: หน้าที่ปรากฏทความ. ที่มา:  
สถานที่มาของสารสนเทศ. เช่น  
Overby, J.M. 1996. Ozone brings better water. Water Technology [Online]. 19, no. 5:  
62-64. Abstract from Dialog File: Water Resources Abstract (117) Item: 00798344

#### 5. วิทยานิพนธ์

ชื่อผู้แต่ง. ปีที่พิมพ์. ชื่อวิทยานิพนธ์. สถานที่พิมพ์. ชื่อสถาบันการศึกษา  
พระชัย วงศ์วานิช. 2543. การศึกษาชีววิทยาประชากรของนกขุนทองในประเทศไทย. วิทยานิพนธ์  
บริษัทญาณวิทยาศาสตร์มหาบัณฑิต. กรุงเทพฯ. บัณฑิตวิทยาลัย มหาวิทยาลัยรามคำแหง.

#### การส่งต้นฉบับ

ส่งต้นฉบับ จำนวน 4 ชุด พ้อ้มแผ่น CD จำนวน 1 แผ่น ไปยัง กองบรรณาธิการวารสารวิจัยรามคำแหง สถาบันวิจัยและ  
พัฒนา อาคารสุไหทัย ชั้น 12 มหาวิทยาลัยรามคำแหง ถนนรามคำแหง แขวงหัวหมาก เขตบางกะปิ กรุงเทพฯ 10240 โทรศัพท์ 0-2310-  
8696, โทรสาร 0-2310-8119 Email: ruresearch@ru.ac.th



สถาบันวิจัยและพัฒนา

อาคารสุโขทัย ชั้น 12 มหาวิทยาลัยรามคำแหง

หัวหมาก บางกะปี กรุงเทพมหานคร 10240

โทรศัพท์ 0-2310-8119 โทรสาร 0-2310-8696

